# KUZCO3ZUS. WP



# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-265371

(43)Date of publication of application: 06.10.1998

(51)Int.Cl.

A61K 9/70 A61K 9/70 A61K 9/70

(21)Application number: 09-072295

(71)Applicant : SEKISUI CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

25.03.1997

(72)Inventor: WAKIYA TAKESHI

# (54) TRANSCUTANEOUS ABSORPTION PLASTER

# (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a transcutaneous absorption plaster keeping the absorbency and safety of drug and having excellent light stability by applying a tacky adhesive layer containing a drug to one surface of a substrate composed of resin film scrap containing ultraviolet absorber. SOLUTION: This transcutaneous absorption plaster is produced by applying a tacky adhesive layer containing a drug to one surface of a substrate. The substrate is composed of at least two layers, at least one layer is a resin film containing an ultraviolet absorber and the other layer is a conventional substrate for plaster. The tacky adhesive is an acrylic adhesive, rubber-based adhesive, etc., capable of dissolving the drug and having pressure-sensitive adhesiveness to enable the adhesion to the skin over a long period at room temperature. The transcutaneous absorbefacient is an unsaturated fatty acid and its ester, a compound having amino group, a compound having amide bond, etc. The deterioration of the drug with light can be suppressed and the plaster is free from discoloration and has excellent stability and releasability of the drug.

# LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

17.03.2003

[Date of sending the examiner's decision of

06.04.2005

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出關公開番号

特開平10-265371

(43)公開日 平成10年(1998)10月6日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> A 6 1 K	9/70	離別記号 304	F I A 6 1 K	9/70	304
	·	3 6 3 3 6 4			363 364

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 10 頁)

(21)出願番号	<b>特願平9-72295</b>	(71) 出願人	000002174 積水化学工業株式会社
(22)出顧日	平成9年(1997)3月25日	(72)発明者	大阪府大阪市北区西天満2丁目4番4号 脇屋 武司 大阪府三島郡島本町百山2-1 積水化学 工業株式会社内

# (54) 【発明の名称】 経皮吸収貼付剤

# (57)【要約】

【課題】 薬物の吸収性及び安全性を確保しつつ、優れ た光安定性を有する経皮吸収貼付剤を提供する。

【解決手段】 支持体の片面に薬物を含有する粘着剤層 が設けられた経皮吸収貼付剤であって、該支持体が2層 以上の積層体から形成され、該積層体の少なくとも一層 が紫外線吸収剤を含有する樹脂フィルムである。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体の片面に薬物を含有する粘着剤層 が設けられた経皮吸収貼付剤であって、該支持体が2層 以上の積層体から形成され、該積層体の少なくとも一層 が紫外線吸収剤を含有する樹脂フィルムであることを特 徴とする経皮吸収貼付剤。

1

【請求項2】 支持体の片面に薬物及び経皮吸収促進剤 を含有する粘着剤層が設けられた経皮吸収貼付剤であっ て、該支持体が2層以上の積層体から形成され、該積層 ルムであり、前記経皮吸収促進剤が、不飽和脂肪酸及び そのエステル、アミノ基を有する化合物ならびにアミド 基を有する化合物より選ばれる少なくとも1種であるこ とを特徴とする経皮吸収貼付剤。

【請求項3】 前記紫外線吸収剤の含有量が、樹脂フィ ルム中0.01~10重量%である請求項1又は2記載 の経皮吸収貼付剤。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

関する。

#### [0002]

【従来の技術】薬物を貼付剤の剤型で経皮吸収させると とは一般によく知られている。このような経皮吸収貼付 剤において、光安定性の低い薬物を安定化するために、 紫外線吸収剤が添加されている。例えば、特公平5-8 169号公報では、光安定性の低い薬物であるケトプロ フェンの光安定性を改善するために、粘着剤層に低分子 の紫外線吸収剤が添加された経皮吸収貼付剤が開示され ている。しかしながら、粘着剤層に低分子の紫外線吸収 30 剤を添加した場合、紫外線吸収剤自体が経皮吸収される ため、経皮吸収貼付剤の安全性が確保できなくなるとい う問題点があった。

【0003】また、このような経皮吸収貼付剤におい て、高い経皮吸収を発現させるために経皮吸収促進剤の 添加が広く行われている。特に、不飽和脂肪酸及びその エステル、アミノ基を有する化合物、アミド基を有する 化合物等は吸収促進効果が高く、例えば、特開平8-1 13533号公報ではオレイン酸、特開平5-1481 45号公報ではオレイン酸エチル、特開平8-2254 48号公報ではクロタミトン、特開平7-300418 号公報ではラウリン酸ジエタノールアミドを、それぞれ 経皮吸収促進剤として含有させた経皮吸収貼付剤が開示 されている。

【0004】しかしながら、上記不飽和脂肪酸及びその エステル、アミノ基を有する化合物、ならびに、アミド 基を有する化合物は、光により劣化もしくは分解すると とによって、①経皮吸収製剤が黄色に変色する、②薬物 の安定性が低下する、③薬物の放出性が低下する、など の問題点が指摘されいる。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、薬物 の吸収性及び安全性を確保しつつ、優れた光安定性を有 する経皮吸収貼付剤を提供することにある。

2

[0006]

#### 【課題を解決するための手段】

【0007】本発明の請求項1の発明(以下、第1発明 という) である経皮吸収貼付剤は、支持体の片面に薬物 を含有する粘着剤層が設けられた経皮吸収貼付剤であっ 体の少なくとも一層が紫外線吸収剤を含有する樹脂フィ 10 て、該支持体が積層体から形成され、該積層体の少なく とも一層が紫外線吸収剤を含有する樹脂フィルムである ととを特徴とする。

【0008】本発明の請求項2の発明(以下、第2発明 という)である経皮吸収貼付剤は、支持体の片面に薬物 及び経皮吸収促進剤を含有する粘着剤層が設けられた経 皮吸収貼付剤であって、該支持体が積層体から形成さ れ、該積層体の少なくとも一層が紫外線吸収剤を含有す る樹脂フィルムであり、前記経皮吸収促進剤が、不飽和 脂肪酸及びそのエステル、アミノ基を有する化合物なら 【発明の属する技術分野】本発明は、経皮吸収貼付剤に 20 びにアミド結合を有する化合物より選ばれる少なくとも 1種であることを特徴とする。

> 【0009】以下、第1発明の粘着剤について説明す る。第1発明で用いられる粘着剤としては、薬物を溶解 することができ、かつ常温で皮膚に対して長時間貼付し 得る感圧接着性を有する (共) 重合体であれば、特に限 定されず、例えば、アクリル系粘着剤、ゴム系粘着剤、 シリコーン系粘着剤及びウレタン系粘着剤等が好適に使 用できる。また、粘着剤としては、溶剤系、エマルジョ ン系又はホットメルト系のいずれであってもよい。

> 【0010】上記アクリル系粘着剤としては、例えば、 (メタ) アクリル酸アルキエステルを主体とする(共) 重合体が好適に使用されるが、(メタ)アクリル酸アル キエステル及び該(メタ)アクリル酸アルキエステルと 共重合可能な官能性モノマーの共重合体であってもよ 61.

【0011】上記(メタ)アクリル酸アルキルエステル としては、例えば、アクリル酸メチル、アクリル酸エチ ル、アクリル酸ブチル、アクリル酸イソブチル、アクリ ル酸ヘキシル、アクリル酸オクチル、アクリル酸2-エ 40 チルヘキシル、アクリル酸イソオクチル、アクリル酸デ シル、アクリル酸イソデシル、アクリル酸ラウリル、ア クリル酸ステアリル、メタクリル酸メチル、メタクリル 酸ブチル、メタクリル酸イソブチル、メタクリル酸2 – エチルヘキシル、メタクリル酸イソオクチル、メタクリ ル酸デシル、メタクリル酸イソデシル、メタクリル酸ラ ウリル、メタクリル酸ステアリル等が挙げられ、これら は単独で使用されても、二種以上が併用されてもよい。 【0012】上記官能性モノマーとしては、例えば、水 酸基を有するモノマー、カルボキシル基を有するモノマ 50 一、アミド基を有するモノマー及びピロリドン環を有す

40

るモノマー等が挙げられる。

【0013】上記水酸基を有するモノマーとしては、例 えば、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、ヒ ドロキシブロビル (メタ) アクリレート等のヒドロキシ アルキル(メタ)アクリレートが挙げられる。上記カル ボキシル基を有するモノマーとしては、例えば、(メ タ) アクリル酸等の $\alpha$ 、 $\beta$  - 不飽和カルボン酸: マレイ ン酸ブチル等のマレイン酸モノアルキルエステルの他、 (無水) マレイン酸、フマル酸、クロトン酸等が挙げら れる。

【0014】上記アミド基を有するモノマーとしては、 例えば、アクリルアミド、ジメチルアクリルアミド、ジ エチルアクリルアミド等のアルキル(メタ)アクリルア ミド; ブトキシメチルアクリルアミド、エトキシメチル アクリルアミド等のN-アルコキシ (ブチル) アクリル アミド;ジアセトンアクリルアミドなどが挙げられる。 上記アミノ基を有するモノマーとしては、例えば、ジメ チルアミノアクリレートなどが挙げられる。上記ピロリ ドン環を有するモノマーとしては、例えば、ビニルピロ リドン等が挙げられる。

【0015】上記以外に、酢酸ビニル、スチレン、α-メチルスチレン、塩化ビニル、アクリロニトリル、エチ レン、プロピレン、ブタジエン等も使用可能である。

【0016】また、上記アクリル系粘着剤には、凝集力 を高める目的で、多官能モノマーを全モノマー量の0. 005∼0.5重量%の範囲で共重合させてもよい。多 官能モノマーの添加量が、0.005重量%未満では、 粘着剤の凝集力を高める効果が不十分であり、0.5重 量%を超えると粘着剤がゲル化を起こし易くなる。

【0017】上記多官能モノマーとしては、例えば、 1、6-ヘキサングリコールジメタクリレート、テトラ エチレングリコールジアクリレート、トリメチロールブ ロバントリアクリレート、ジビニルベンゼン、ジビニル トルエン、ジアリルフタレートなどが挙げられる。

【0018】上記(メタ)アクリル酸アルキエステルを 主体とする(共)重合体は、通常、重合開始剤の存在下 で上述のモノマーを配合して溶液重合を行うことにより 調製される。溶液重合を行う場合は、所定量の各種モノ マーに酢酸エチル又はその他の重合溶媒を加え、攪拌装 置及び冷却還流装置を備えた反応器中で、アゾビス系、 過酸化物系等の重合開始剤の存在下、窒素雰囲気中で7 0~90℃ 8~40時間反応させればよい。また、モ ノマーは一括投入又は分割投入のいずれの方法であって もよい。

【0019】上記アゾビス系重合開始剤としては、2. 2-アゾビス-イソーブチロニトリル、1,1'-アゾビ ス (シクロヘキサン-1-カルボニトリル)、2,2'-アゾビス (2,4-ジメチルバレリニトリル) 等が挙げ られ、上記過酸化物系重合開始剤としては、過酸化ラウ ロイル、過酸化ベンゾイル、ジ(tert‐ブチル)パ 50 化ジスチグミン、臭化ピリドスチグミン等の自律神経用

ーオキサイド等が挙げられる。

【0020】上記ゴム系粘着剤としては、例えば、天然 ゴム、合成イソプレンゴム、ポリイソブチレン、ポリビ ニルエーテル、ポリウレタン、ポリイソプレン、ポリブ タジエン、スチレンープタジエン共重合体、スチレンー イソプレン共重合体、スチレン-イソプレン-スチレン ブロック共重合体を主成分とするものが用いられる。 【0021】上記シリコーン系粘着剤としては、ポリオ

ルガノシロキサン等のシリコーンゴムを主成分とするも 10 のが用いられる。

【0022】上記粘着剤には、さらに必要に応じて、例 えば、ロジン系樹脂、テルベン系樹脂、クマロン-イン デン樹脂、石油系樹脂、テルペン-フェノール樹脂等の 粘着性付与剤;液状ポリブテン、鉱油、ラノリン、液状 イソブチレン、液状ポリアクリレート等の可塑剤;充填 剤;老化防止剤などが添加されてもよい。

【0023】本発明で使用される薬物としては、経皮的 に生体膜を透過して血中に取り込まれるものであれば、 特に限定されず、例えば、次のものが挙げられる。薬物 20 の例としては、全身麻酔剤、睡眠・鎮痛剤、抗不安剤、 抗癲癇剤、解熱消炎鎮痛剤、ステロイド系抗炎症剤、興 奮・覚醒剤、鎮暈剤、精神神経用剤、中枢神経用剤、局 所麻酔剤、骨格筋弛緩剤、自律神経用剤、鎮痙剤、抗バ ーキンソン剤、抗ヒスタミン剤、強心剤、不整脈用剤、 利尿剤、血圧降下剤、血管収縮剤、血管拡張剤、高脂血 症剤、動脈硬化用剤、呼吸促進剤、鎮咳去痰剤、気管支 拡張剤、抗アレルギー剤、蛋白同化ステロイド剤、消化 性潰瘍治療剤、利胆剤、副腎皮質ホルモン剤、男性ホル モン剤、女性ホルモン剤、泌尿生殖器及び肛門用剤、創 30 傷保護剤、鎮痛・鎮痒・消炎剤、寄生性皮膚疾患用剤、 皮膚軟化剤、ビタミン剤、中毒解毒剤、酵素剤、糖尿病 用剤、無機質製剤、止血剤、血液凝固阻止剤、肝臓疾患 用剤、習慣性中毒用剤、痛風治療剤、糖尿病用剤、抗悪 性腫瘍剤、放射線医薬品、漢方製剤、抗生物質、化学療 法剤、駆虫剤・抗原虫剤、麻薬、サイトカインなどが挙 げられる。

【0024】上記葉物中、分子内にアミノ基、アミド 基、アミンオキシド基、ジアゾ基、ニトロ基等の窒素原 子又はステロイド骨格を有するものが好ましい。

【0025】上記分子内にアミノ基、アミド基、アミン オキシド基、ジアゾ基を有する薬物としては、例えば、 メダゼパム、チオペンタールナトリウム、ドロペリドー ル等の睡眠・鎮痛剤、抗不安剤;アミノアセトフェノ ン、メフェナム酸、スルビリン、エピリゾール、インド メタシン等の解熱消炎鎮痛剤;塩酸ビベリデン、レボド パ、メシル酸プロモクリプチン等の抗パーキンソン剤; 塩酸クロミブラミン、クロチアゼバム等の精神神経用 剤;塩酸ジブカイン等の局所麻酔剤;ダントレンナトリ ウム等の骨格筋弛緩剤;メシル硫酸ネオスチグミン、臭

剤;硫酸アトロピン、塩酸ハパペリン等の鎮痙剤;アミ ノフィリン、塩酸エチレフリン等の強心剤;塩酸プロブ ラノロール、塩酸ブフェトロール、塩酸オクスプレノロ ール等の不整脈用剤:トリクロルメチアジド、アセタゾ ラミド、ブメタニド、フロセミド等の利尿剤:レセルピ ン、酢酸グアナベンズ、ニソルジピン等の血圧降下剤: 塩酸フェニレフリン等の血管収縮剤;ニトレジピン、ニ フェジピン、硝酸イソソルビド、ニトログリセリン、硫 酸バメタン等の血管拡張剤;ニセルゴリン等の動脈硬化 用剤:塩酸プロムヘキシン、ノスカビン、ヒベンズ酸チ 10 シジカルボン酸(塩)が好ましい。 ベビゾン等の鎮咳去痰剤; 硫酸テルブタリン、硫酸サブ タモロール、塩酸エフェドリン、塩酸プロカテロール、 塩酸イソブロテレノール、硫酸オルシブレナリン等の気 管支拡張剤・抗アレルギー剤; エピネフリン、酢酸フル ドロコルチゾン、デキサメタゾン等の副腎皮質ホルモン 剤;酢酸クロルマジノン、ノルエチステロン等の男性・ 女性ホルモン剤;マレイン酸メチルエルゴメトリン等の 生殖器用剤:アクリノール、塩化ベンゼトニウム等の創 傷保護剤;ジフェンドラミン、クロタミトン等の鎮痛・ のビタミン剤; コルヒチン等の痛風治療剤; メルファラ ンメルカプトリン等の抗悪性腫瘍剤; マレイン酸クロル フェラミン、プロメタジン酒石酸アリメマジン、塩酸ホ モクロルシクリジン等の抗ヒスタミン剤;セファクロ ル、テトラサイクリン等の抗生物質;塩酸モルヒネ、リ ン酸コデイン等の麻薬などが挙げられる。

【0026】上記薬物の配合量は、薬物の種類、粘着剤 の種類等により異なるが、粘着剤中の0.01~15重 量%が好ましく、より好ましくは0.05~10重量% である。配合量が、0.01重量%未満では十分な薬物 吸収性が得られず、15重量%を超えると薬物が粘着剤 に溶けきらず、貼付剤表面に析出するため良好な使用感 が損なわれる。

【0027】上記粘着剤には、必要に応じて、薬物の拡 散速度を向上させる目的で、経皮吸収促進剤が添加され てもよい。経皮吸収促進剤として、例えば、一価又は多 価のアルコール、一価の有機酸又は多価の有機酸

(塩)、脂肪酸エステル、界面活性剤等が用いられる。 これらは単独で用いられてもよく、二種以上が併用され てもよい。

【0028】上記一価のアルコールとしては、炭素数8 ~14のアルコールが好ましい。炭素数が7以下では揮 発性が高く、15以上になると経皮吸収促進効果が低下 する。上記炭素数8~14の一価のアルコールとして は、例えば、ラウリルアルコール、オイレルアルコー ル、セチルアルコール等が挙げられる。また、上記多価 のアルコールとしては、例えば、プロピレングリコー ル、1、3-ブタンジオール、グリセリン等が挙げられ

【0029】上記一価の有機酸としては、炭素数8~2 50 エチレン(9)ラウリルエーテル、ポリオキシエチレン

0のモノカルボン酸が好ましい。炭素数が7以下では酸 性が強く人体に適用できなくなり、21以上になると経 皮吸収促進効果が低下する。上記炭素数8~20の一価 の有機酸としては、例えば、カブリン酸、ノナン酸、カ プリル酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、 ステアリン酸、オレイン酸等の脂肪族モノカルボン酸等 が挙げられる。

【0030】上記多価の有機酸(塩)としては、炭素数 2~8のジカルボン酸(塩)、炭素数3~8のヒドロキ

【0031】上記ジカルボン酸(塩)は、炭素数が9を 超えると経皮吸収促進効果が低下するので、炭素数2~ 8が好ましい。炭素数2~8のジカルボン酸としては、 例えば、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、 ピメリン酸、スベリン酸等の飽和脂肪族直鎖ジカルボン 酸:フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸等の芳香族 ジカルボン酸等が挙げられる。

【0032】上記、ヒドロキシジカルボン酸(塩)は、 炭素数が9を超えると経皮吸収促進効果が低下するの 鎮痒・消炎剤;ビタミンA、パルミチン酸レチノール等 20 で、炭素数3~8が好ましい。炭素数3~8のヒドロキ シジカルボン酸としては、例えば、リンゴ酸、酒石酸等 が挙げられる。

> 【0033】上記多価の有機酸(塩)としては、例え は、上記ジカルボン酸及びヒドロキシジカルボン酸の、 ナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウ ム塩、アルミニウム塩等が挙げられる。

【0034】上記脂肪酸エステルとしては、炭素数10 ~18の脂肪酸と炭素数1~18の脂肪族一価のアルコ ールとのエステルが好ましい。上記脂肪酸エステルの炭 素数は、9以下では揮発し易くなり、37以上では経皮 吸収促進効果が低下するので、10~36が好ましい。 【0035】上記脂肪酸としては、例えば、ラウリン 酸、パルミチン酸、ミリスチン酸、カブリン酸、ステア リン酸等の飽和脂肪族モノカルボン酸;パルミトレイン 酸、オレイン酸、バクセン酸、リノール酸、リノレン酸 等の不飽和脂肪族モノカルボン酸;セバシン酸等の飽和 脂肪族ジカルボン酸などが挙げられる。

【0036】上記―価のアルコールとしては、例えば、 メチルアルコール、エチルアルコール、プロピルアルコ 40 ール、イソプロピルアルコール、ブチルアルコール、ペ ンチルアルコール、ヘキシルアルコール、ヘプチルアル コール、オクチルアルコール、デシルアルコール、セチ ルアルコール等の飽和脂肪族アルコールが挙げられる。 【0037】上記界面活性剤としては、ノニオン性界面 活性剤、アニオン性界面活性剤、カチオン性界面活性 剤、両性界面活性剤が用いられる。

【0038】上記ノニオン性界面活性剤としては、例え は、ソルビタンモノラウレート、ソルビタンモノパルミ テート等のソルビタンアルキルエーテル:、ポリオキシ

(2) ラウリルエーテル等のポリオキシエチレンアルキ ルエーテル;ラウリン酸ジエタノールアミド等の脂肪酸 アルカノールアミドの他、ポリオキシエチレン脂肪酸ア ミド、アルキルアミンオキシドなどが挙げられる。

【0039】上記アニオン性界面活性剤としては、例え は、カルボン酸基、スルホン酸基、硫酸エステル基及び リン酸エステル基の少なくとも1種を分子内に有するも のが挙げられる。

【0040】上記カルボン酸基を有するものとしては、 例えば、脂肪酸石鹼、エーテルカルボン酸(塩)、アミ 10 シルアミン、オイレルアミン等の一級アルキルアミン: ノ酸と脂肪酸との縮合物等のカルボン酸塩等;スルホン 酸基を有するものとしては、例えば、アルキルスルホン 酸塩、スルホコハク酸、エステルスルホン酸塩、アルキ ルアリル及びアルキルナフタレンスルホン酸塩、N-ア シルスルホン酸塩等;硫酸エステル基を有するものとし ては、例えば、硫酸化油、エステル硫酸塩、エーテル硫 酸塩、アルキルアリルエーテル硫酸塩、アミド硫酸塩 等;リン酸エステル基を有するものとしては、例えば、 アルキルリン酸塩、アミドリン酸塩、エーテルリン酸 塩、アルキルアリルリン酸塩などが、それぞれ挙げられ 20 ラウリルエーテル酢酸ジエタノールアミド、クロタミト る。

【0041】上記カチオン性界面活性剤としては、例え ば、脂肪酸アミン、アルキル四級アンモニウム塩、芳香 族四級アンモニウム塩、ピリジウム塩、イミダゾリウム 塩等が挙げられる。

【0042】上記両性界面活性剤としては、例えば、ラ ウリルジメチルアミノ酢酸ベタイン等のカルボキシベタ インの他、スルホベタイン、アミノカルボン酸塩、イミ ダゾリン誘導体などが挙げられる。

ると経皮吸収促進効果が得られず、多くなると粘着剤と の相溶性が低下するので、粘着剤層中0.1~20重量 %が好ましく、より好ましくは1~15重量%である。

【0044】次に、第2発明の粘着剤について説明す る。第2発明で用いられる粘着剤としては、第2発明で 用いられるものと同様の、アクリル系粘着剤、ゴム系粘 着剤、シリコーン系粘着剤及びウレタン系粘着剤等が挙 げられる。

【0045】第2発明で用いられる薬物としては、第1 発明と同様の薬物が挙げられる。

【0046】第2発明で用いられる経皮吸収促進剤とし ては、不飽和脂肪酸及びそのエステル、アミノ基を有す る化合物ならびにアミド基を有する化合物より選ばれる 少なくとも1種である。

【0047】上記不飽和脂肪酸としては、例えば、パル ミトレイン酸、オレイン酸、バクセン酸、リノール酸、 リノレン酸等が挙げられる。

【0048】上記不飽和脂肪酸のエステルとしては、例 えば、上記不飽和脂肪酸と、メチルアルコール、エチル アルコール、プロビルアルコール、イソブロビルアルコ 50 えば、p-メトキシケイ皮酸-2-エチルヘキシル、4

ール、ブチルアルコール、ペンチルアルコール、ヘキシ ルアルコール、ヘプチルアルコール、オクチルアルコー ル、デシルアルコール、セチルアルコール等の脂肪族ア ルコール:プロピレングリコール、1,3-ブタンジオ ール、グリセリン、ポリエチレングリコール等の多価ア ルコール;ポリオキシエチレン(3)ラウリルエーテル との、エステルが挙げられる。

【0049】上記アミノ基を有する化合物としては、例 えば、ドデシルアミン、オクタデシルアミン、テトラデ ジオイレルアミン等の二級アルキルアミン;ドデシルジ メチルアミン等の三級アルキルアミン:ポリオキシエチ レン (5) ステアリルアミン等のポリオキシエチレンア ルキルアミン;ジエタノールアミン、トリエタノールア ミン等のエタノールアミンなどが挙げられる。

【0050】上記アミド基を有する化合物としては、例 えば、ラウリン酸アミド、ミリスチン酸アミド、ラウリ ン酸ジエタノールアミド、ポリオキシエチレン (3) ラ ウリルエーテル酢酸アミド、ポリオキシエチレン(3) ン等の脂肪酸又はポリオキシエチレンアルキルエーテル カルボン酸と、一級又は二級アミンとのアミド化合物: ステアリン酸ジエチルアミノエチルアミド等のアミドア ミンなどが挙げられる。

【0051】本発明で使用される支持体は2層以上の積 層体から形成され、そのうちの少なくとも一層が紫外線 吸収剤を含有する樹脂フィルムである。積層体の他の層 としては、従来から貼付剤に使用されている支持体が好 適に用いられる。また、粘着剤層が設けられる支持体側 【0043】上記経皮吸収促進剤の使用量は、少なくな 30 には、紫外線吸収剤を含有しない材料を用いるのが好ま しく、より好ましくは薬物不透過性の材料である。

> 【0052】上記紫外線吸収剤は、前記経皮吸収促進剤 の光による劣化を抑制して、貼付剤の着色を防止すると 共に、薬物の安定性や放出性の低下を抑制するために用 いられる。紫外線吸収剤としては、薬学的に許容される ものであれば特に制限はなく、例えば、ベンゾフェノン 系、p-アミノ安息香酸系、ケイ皮酸系、サリチル酸 系、ウロカニン酸系のものが用いられる。

【0053】上記ベンゾフェノン系紫外線吸収剤として 40 は、例えば、2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェ ノン、2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノンー 5-スルホン酸、2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾ フェノン-5-スルホン酸ナトリウム、2,2'-ジヒド ロキシー4,4'-ジメトキシベンゾフェノン、2,2'-ジヒドロキシー4,4′-メトキシベンゾフェノンー5ー スルホン酸ナトリウム、2,4-ジヒドロキシベンゾフ ェノン、2,2',4,4'-テトラヒドロキシベンゾフェ ノン等が挙げられる。

【0054】上記ケイ皮酸系紫外線吸収剤としては、例

-メトキシケイ皮酸-2-エチルヘキシル等が挙げられ る。また、上記サリチル酸系紫外線吸収剤としては、例 えば、サリチル酸-2-エチルヘキシル、サリチル酸フ ェニル、サリチル酸ホモメンチル等が挙げられる。

【0055】上記樹脂フィルムにおける紫外線吸収剤の 含有量は、0.01~10重量%が好ましく、より好ま しくは0.02~5重量%である。紫外線吸収剤の含有 量が、0.01重量%未満では十分な紫外線吸収効果が 得られず、10重量%を超えると樹脂フィルムの凝集力 が低下し、強度や接着性が低下する。

【0056】上記紫外線吸収剤を含有する樹脂フィルム としては、紫外線吸収剤を均一に混入できるもであれば 特に制限はなく、例えば、ポリプロピレン、ポリエチレ ンテレフタレート、ポリエチレン、エチレン-酢酸ビニ ル共重合体、酢酸ビニルー塩化ビニル共重合体、スチレ ンープタジエンースチレン共重合体、ポリ塩化ビニリデ ン、ポリ塩化ビニリデンーエチレン共重合体、軟質ポリ 塩化ビニル、塩化ビニルーエチレン共重合体、シリコー ン樹脂、ポリフッ化エチレン、ポリエステル、ポリウレ タン等の樹脂フィルムが挙げられる。

【0057】上記支持体である積層体の他層に用いられ る材料としては、例えば、ポリプロピレン、ポリエチレ ンテレフタレート、ポリエチレン、エチレン-酢酸ビニ ル共重合体、酢酸ビニルー塩化ビニル共重合体、スチレ ンープタジエンースチレン共重合体、ポリ塩化ビニリデ ン、塩化ビニリデン-エチレン共重合体、軟質ポリ塩化 ビニル、塩化ビニルーエチレン共重合体、シリコーン樹 脂、ポリフッ化エチレン、ポリエステル、ポリウレタ ン、紙、植物繊維等の素材が挙げられる。とれらの素材 は、例えば、単層のシート又はフィルム、2枚以上の積 30 層体として用いられてもよく、織布や不織布として用い られてもよい。

【0058】上記支持体の厚みは、好ましくは10μm ~ l mmである。

【0059】本発明の貼付剤には、使用時まで粘着剤層 表面を保護するために剥離紙が積層されてもよい。剥離 紙としては、ポリエチレンテレフタレートフィルムの表 面をシリコン処理されたものが一般に用いられるが、と れに限定されるものではない。上記剥離紙の厚みは、

1. 000 μm以下が好ましく、より好ましくは30~ 40 200 μm である。

【0060】本発明の貼付剤の調製において、粘着剤層 を形成するには通常の粘着テープの製造方法が適用で き、例えば、溶剤塗工法、ホットメルト塗工法、電子線 硬化エマルジョン塗工法等、従来公知の粘着テープの製 造方法が使用可能であるが、特に溶剤塗工法が好適に使 用される。

【0061】上記溶剤塗工法では、上記粘着剤、薬物、 経皮吸収促進剤、必要に応じて、その他の添加剤を、適 当な溶媒に溶解又は分散させ、得られた溶液又は分散液 50 テロールに代えたこと以外は、実施例1と同様にして経

を支持体表面に塗布し、乾燥させて溶媒を除去すること により、支持体上に所定の厚みの粘着剤層を形成し貼付 剤を作製する。また、上記溶液又は分散液を剥離紙上に 一旦塗工、乾燥した後、得られた粘着剤層を支持体に密 着させてもよい。

【0062】上記粘着剤層の厚さは、使用目的により異 なるが、薄くなると経皮吸収貼付剤の単位面積当たりの 薬物含有量が不足すると共に粘着力が不十分となり、厚 くなると支持体付近の粘着剤層に含有される薬物が十分 10 に拡散せず、薬物の使用効率が低下するので、10~2 00μmが好ましい。

[0063]

【発明の実施の形態】次に、本発明の実施例を説明す

(実施例1)2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェ ノンを1重量%含有するエチレン-酢酸ビニル共重合体 (以下、EVAという)層(22μm厚フィルム)と、 ポリエチレンテレフタレート(以下、PETという)層 (22 μm厚フィルム) とを押出成形により積層して、 20 2層積層体からなる支持体を得た。

【0064】2-エチルヘキシルアクリレート(以下、 EHAという) 302g、N-ビニル-2-ピロリドン (以下、VPという) 98g (EHA: VP=65:3 5モル%)及び1,6-ヘキサングリコールジメタクリ レート40mg(後述の固形分に対して0.02重量% に相当)をセパラブルフラスコに仕込み、重合初期のモ ノマー濃度が85重量%となるように、酢酸エチル7 0.6gを加えて溶液を調製した。この溶液を窒素雰囲 気下で65℃に加熱し、重合開始剤として過酸化ラウロ イルの酢酸エチル溶液を少しずつ添加しながら32時間 重合を行い、アクリル系粘着剤の酢酸エチル溶液を得 た。上記酢酸エチル溶液に、インドメタシンのアルコー ル溶液を固形分(酢酸エチル及びアルコールを乾燥させ た後の粘着剤とインドメタシンとの重量和)が25重量 %、かつインドメタシンの固形分中の濃度が3重量%と なるように加えて撹拌混合し、塗工液を得た。

【0065】上記塗工液を、シリコーンで表面処理され た75µm厚PETフィルムの処理面に、乾燥後の厚み が60μmとなるように塗布乾燥して粘着剤層を形成し た後、該粘着剤層を上記支持体のPET側に積層し、経 皮吸収貼付剤を得た。

【0066】(実施例2) EVA層における2-ヒドロ キシ-4-メトキシベンゾフェノンの含有量を5重量% に代えたこと以外は、実施例1と同様にして経皮吸収貼 付剤を得た。

【0067】(実施例3) インドメタシンをニフェジビ ンに代えたこと以外は、実施例1と同様にして経皮吸収 貼付剤を得た。

【0068】(実施例4)インドメタシンを塩酸プロカ

#### 皮吸収貼付剤を得た。

【0069】(実施例5)スチレンーイソプレンースチ レンブロック共重合体(シェル化学社製「カリフレック スTR1107」)21g、脂環系炭化水素(荒川化学 社製「アルコンP90」) 26g及び流動パラフィン4 7gを窒素気流中、150℃で溶解し、120℃に冷却 した後、さらに1-メントール3g及び塩酸プロプラノ ロール2gを添加して均一に撹拌溶解し、粘着剤溶液を 得た。上記粘着剤溶液を、シリコーンで表面処理された **75μm厚PETフィルムの処理面に、乾燥後の厚みが 10 プ(300、360、400及び440nmに輝線スペ** 60 µmとなるように塗布乾燥して粘着剤層を形成した 後、該粘着剤層を実施例1と同様の支持体のPET側に 積層し、経皮吸収貼付剤を得た。

【0070】(比較例1) EVA層における2-ヒドロ キシー4-メトキシベンゾフェノンの含有量を15重量 %に代えたこと以外は、実施例1と同様にして経皮吸収 貼付剤を得た。

【0071】(比較例2) EVA層における2-ヒドロ キシ-4-メトキシベンゾフェノンの含有量を0.00 5重量%に代えたこと以外は、実施例1と同様にして経 20 -: 着色が認められないもの 皮吸収貼付剤を得た。

【0072】(比較例3) EVA層に2-ヒドロキシー 4-メトキシベンゾフェノンを全く添加しなかったこと 以外は、実施例3と同様にして経皮吸収貼付剤を得た。 【0073】(比較例4) EVA層に2-ヒドロキシー 4-メトキシベンゾフェノンを全く添加しなかったこと 以外は、実施例4と同様にして経皮吸収貼付剤を得た。

12

【0074】 (比較例5) EVA層に2-ヒドロキシー 4-メトキシベンゾフェノンを全く添加しなかったこと 以外は、実施例5と同様にして経皮吸収貼付剤を得た。 【0075】上記実施例及び比較例で得られた経皮吸収 貼付剤について、下記の性能評価を行い、その結果を表 1 に示した。

# (1)着色性

経皮吸収貼付剤を10cm゚ に切り、ポリエチレンフィ ルム製の透明包材に封入した試験サンプルを、水銀ラン クトルがあるもの)で照度6万ルックスの照射下、25 °Cで保存した。上記試験サンプルを水銀ランプ照射下で 14日間保存した後取り出し、光劣化の程度を目視観察 により、初期サンプルと比較して次の基準で評価した。 尚、初期サンプルとして、アルミニウム製包材に封入し て遮光し、25℃で14日間保存したものを使用した。 ++:明らかに着色が認められるもの

+:初期サンプルと比較してある程度着色が認められる もの

【0076】(2)薬物安定性

着色製評価後の試験サンブル及び初期サンブル中の薬物 含有量を、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)法 で測定し、両サンブルの薬物含有量の差から薬物残存率 を算出して薬物安定性を評価した。

[0077]

【表1】

	薬物の種類	紫外線吸収 割合有量 (重量%)	栗物残存率 (電量%)	着色性
実施例 1	インドメタ シン	1	9 8. 8	+
実施例 2	同上	5	9 8. 7	+
実施例3	ニフェンピ ン	1	9 7. 3	+
実施例 4	<b>塩酸プロカ</b> テノール	1	9 7. 2	÷
実施例 5	塩酸プロプ ラノロール	1	9 7. 3	+
比較例!	インドメタ シン	1 5	9 7. 8	_
比較例2	同上	0.005	9 6. 2	+ +
比較例3	ニフェジピ ン	_	9 2. 5	++
比較例4	<u>塩酸プロカ</u> テノール	_	9 5. 2	++
比較例 5	塩酸プロプ ラノロール	-	9 6. 5	++

繁外線吸収剤:2-ヒドロキシー4-メトキシベンソフェノン 比較例1において、初期サンブル、試験サンブル共に、エッジ部でPET層とEVA層とが象離していた。

40

13

【0079】上記塗工液を、シリコーンで表面処理された75μm厚PETフィルムの処理面に、乾燥後の厚みが60μmとなるように塗布乾燥して粘着剤層を形成した後、該粘着剤層を実施例1と同様の支持体のPET側に積層し、経皮吸収貼付剤を得た。

【0080】(実施例7) EVA層における2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノンの含有量を5重量%に代えたこと以外は、実施例6と同様にして経皮吸収貼付剤を得た。

【0081】(実施例8)酢酸ノルエチステロンをピロキシカムに代えたこと以外は、実施例6と同様にして経皮吸収貼付剤を得た。

【0082】(実施例9)酢酸ノルエチステロンを塩酸リドカインに代えたこと以外は、実施例6と同様にして) 経皮吸収貼付剤を得た。

【0083】(比較例6) EVA層における2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノンの含有量を15重量%に代えたこと以外は、実施例6と同様にして経皮吸収貼付剤を得た。

【0084】(比較例7) EVA層における2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノンの含有量を0.005重量%に代えたこと以外は、実施例6と同様にして経皮吸収貼付剤を得た。

【0085】(比較例8) EVA層に2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノンを全く添加しなかったこと以外は、実施例8と同様にして経皮吸収貼付剤を得た。【0086】(比較例9) EVA層に2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノンを全く添加しなかったこと以外は、実施例9と同様にして経皮吸収貼付剤を得た。【0087】上記実施例6~9及び比較例6~9で得られた経皮吸収貼付剤について、下記の性能評価を行い、その結果を表2及び3に示した。

#### (3)薬物及び経皮吸収貼付剤の安定性

経皮吸収貼付剤を10cm<sup>2</sup>に切り、ポリエチレンフィ 50 ルム製の透明包材に封入した試験サンプルを、水銀ラン プ (300、360、400及び440nmに線スペク トルのあるもの)で照度6万ルックスの照射下、25℃ で保存した。上記試験サンプルを水銀ランプ照射下で1 4日間保存した後取り出し、試験サンプルと初期サンプ ルとの薬物含有量及びラウリン酸ジエタノールアミドの 含有量を、高速液体クロマトグラフィー (HPLC) 法 で測定し、初期サンブルと試験サンブルとの差から薬物 及び経皮吸収促進剤の残存率を算出して安定性を評価し た。尚、初期サンプルとして、アルミニウム製包材に封 た。

15

### 【0088】(4)皮膚透過性試験

上記(3)と同様の試験サンブル(水銀ランプ照射処理 済) 及び初期サンブルにつき、図1に示したフランツ型 の拡散セル1を使用して、皮膚透過性試験を行い皮膚透 過量を測定した。図1において、拡散セル1は、有底円 筒状のレセプター槽2と、同レセプター槽2の上に配置 された有底円筒状のドナー槽3から形成されている。ま た、ドナー槽3の底壁中央部には開口部4が設けられ、 ドナー槽3の下端及びレセブター槽2の上端にはそれぞ 20 れ上側フランジ5及び下側フランジ6が設けられてい る。さらに、レセプター槽2の側壁には側方に突出した サンプリング口7が取り付けられている。上記フランジ 5とフランジ6は対向して重ね合わされ、レセプター槽 2とドナー槽3とが気密状態ならびに同心状となるよう に積み重ねられている。また、レセプター槽2の内部に はマグネット攪拌子9が入れてある。

【0089】ヘアレスマウス(6週齡、♂)を頸椎脱臼\*

\*により屠殺した後、直ちに背部皮膚を剥離し、皮下脂肪 と筋層を除去して約5cm×5cmの皮膚片8を得た。 得られた皮膚片8を拡散セル1のフランジ5とフランジ 6との間に挟着し、ドナー層3の開□部4を皮膚片8で 完全に閉じるようにした。上記経皮吸収貼付剤を直径2 cmの円形(面積3.14cm²)に切り抜いた試験片 10を、ドナー層3の開口部4にある皮膚片8の中央部 に貼付した。

【0090】レセプター層2にはレセプター溶液を満た 入して遮光し、25℃で14日間保存したものを使用し 10 し、温度37℃に保持された恒温槽内に設置し、マグネ ット攪拌子9を回転させて攪拌した。試験開始24時間 後に、サンプリング口 7 からレセプター液 1 mlを採取 し、採取したレセプター液中の薬剤量及び経皮吸収促進 量を高速液体クロマトグラフィにより測定し、サンブル 1 c m' 当たりの皮膚透過量を表中に示した。尚、レセ プター液の採取に際しては、採取後新鮮なレセプター液 を補充した。また、試験はn=3で行い、平均値を計算 した。

> 【0091】上記レセプター液としては、NaH. PO. が 5 ×10 mol/l 、Na HPO が 2×10 mol/l 、NaCl が1. 5 ×10<sup>-1</sup>mo]/m]及びゲンタマイシンが10ppm 溶解された 水溶液に、1N-NaOH 水溶液を添加してpHを 7.2に調製し た綴衝液であり、酢酸ノルエチステロンの皮膚透過性試 験では、上記緩衝液80重量部にポリエチレングリコー ル#400を20重量部溶解したものを使用した。

[0092]

【表2】

	薬物の種類	紫外線吸収 剤の含有量	経皮吸収促 進剤の含有	薬物残存率	経皮吸収促 進剤残存率
		(重量%)	(重量%)	(重量%)	(重量%)
実施例 6	酢酸ノルエ チステロン	l	3	9 6. 7	9 2. 5
実施例7	同上	5	3	9 7. 2	9 2. 7
実施例 8	ピロキシカ ム	1	3	9 8. 3	92.8
実施例9	塩酸リドカ イン	1	3	9 5. 0	9 2. 9
比較例 6	酢酸ノルエ チステロン	15	3	9 1. 0	92.9
比較例7	同上	0.005	3	9 0. 0	7 9. 1
比較例8	ピロキシカ ム	_	3	8 4. 2	7 8. 0
比較例9	塩酸リドカ イン		3	8 4. 7	7 7. 5

紫外線吸収剤:2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノン 経皮吸収促進剤:ラウリン酸ジエタノールアミド

[0093]

17

# \* \* 【表3】

			皮膚透過量 (μg/cm²)			
			5時間	18時間	24時間	
実施例	6	初期サンプル	3. 7	1 3. 9	1 8. 6	
		試験サンプル	4. 0	1 3. 4	1 7. 6	
	•	初期サンプル	1 3. 1	4 8. 2	6 2. 0	
	8	試験サンブル	1 2. 5	4 7. 0	6 0. 1	
比較例	6		初期サンブル	4. 4	1 4. 2	1 8. 7
		試験サンブル	2. 9	1 0. 8	1 4. 7	
	8	初期サンプル	1 4. 7	4 5. 7	61.9	
		試験サンプル	9 6. 0	3 2. 9	4 3. 0	

# [0094]

【発明の効果】第1発明の経皮吸収貼付剤の構成は、上 述の通りであり、支持体に紫外線吸収剤を含有する樹脂 20 1 拡散セル フィルム層を有することにより、光による薬物の劣化が 抑制されるので、貼付剤を着色することがなく、薬物の 安定性が優れる。第2発明の経皮吸収貼付剤の構成は、 上述の通りであり、支持体に紫外線吸収剤を含有する樹 脂フィルム層を有することにより、光による薬物及び経 皮吸収促進剤の劣化が抑制されるので、貼付剤を着色す ることがなく、薬物の放出性が優れる。

# 【図面の簡単な説明】

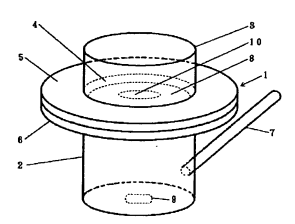
【図1】皮膚透過性試験に用いた拡散セルを示す模式図※

# ※である。

# 【符号の説明】

- - 2 レセプター槽
  - 3 ドナー槽
  - 4 開口部
  - 5,6 フランジ
  - 7 サンプリングロ
  - 8 皮膚片
  - 9 マグネット攪拌子
  - 10 試験片

【図1】



THIS PAGE BLANK (USPTO)